



Механизмы действия
антибиотиков

Классификация антибиотиков

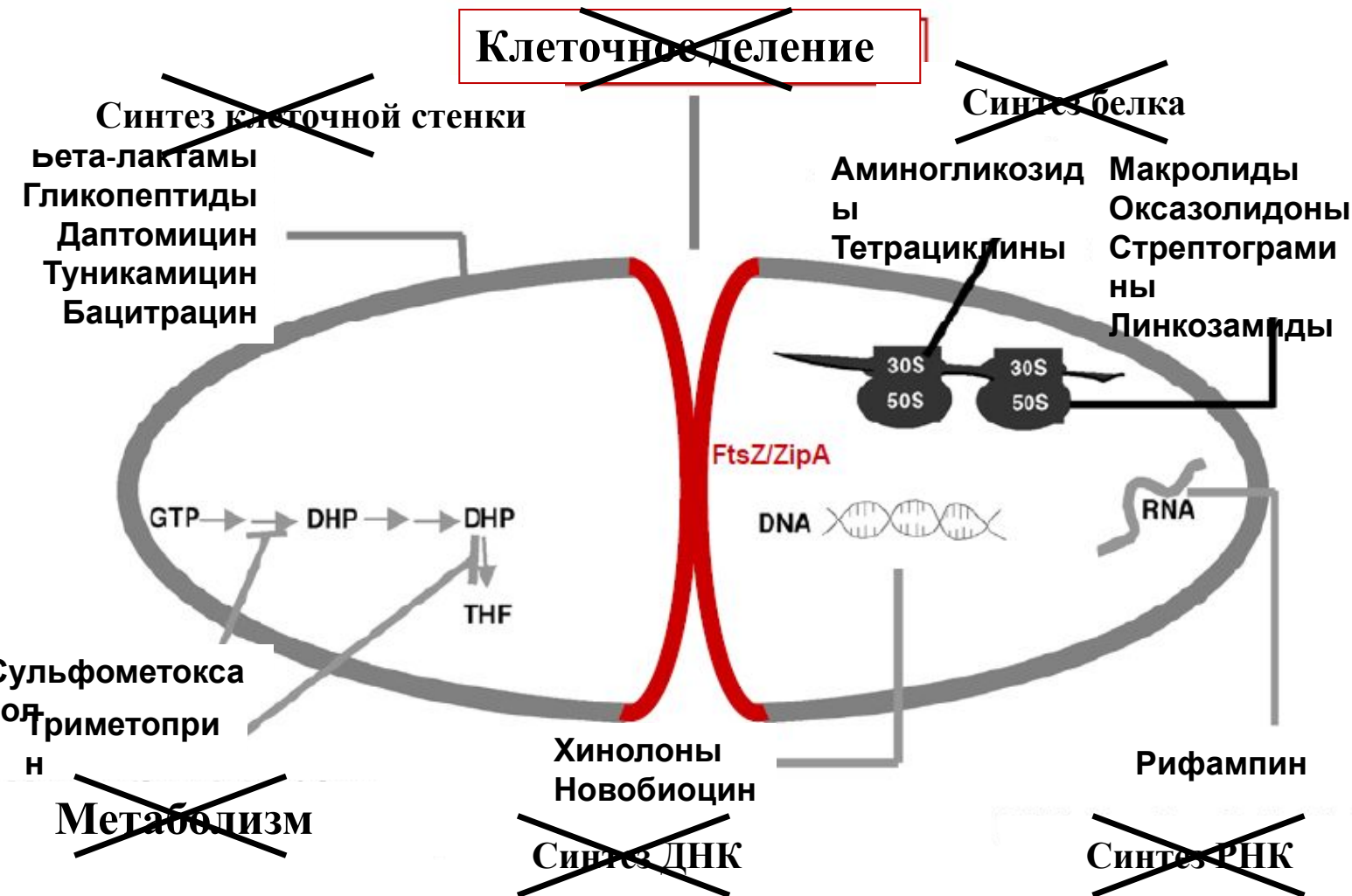
По клеточной мишени

- Ингибиторы биосинтеза
- Клеточной стенки
- Ингибиторы биосинтеза Белка
- Ингибиторы метаболизма
- (синтез дНТФ)
- Ингибиторы транскрипции Хлорамфеникол и др.
- Ингибиторы клеточного деления
- Ингибиторы синтеза ДНК

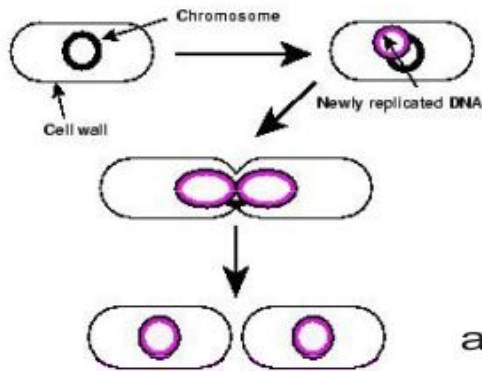
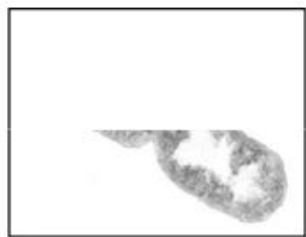
По химической природе

- Бета-лактамы
- Макролиды
- Тетрациклины
- Аминогликозиды
- Хинолоны
- Сульфонамиды

Антибиотики – ингибиторы клеточных процессов



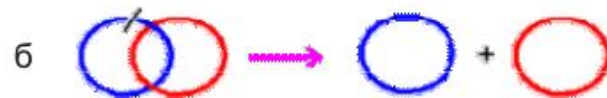
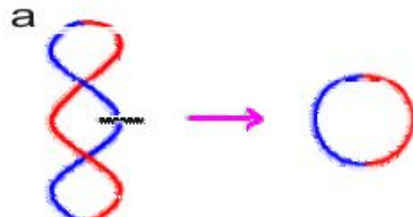
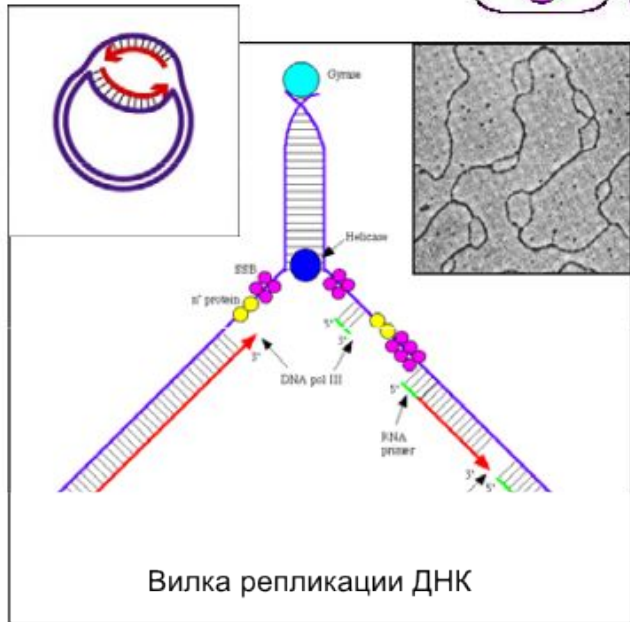
Репликация ДНК как мишень



- Скорость синтеза ДНК - 50 тпн в мин

- Цепи ДНК должны расплетаться узлы, перехлесты и зацепления должны быстро удаляться

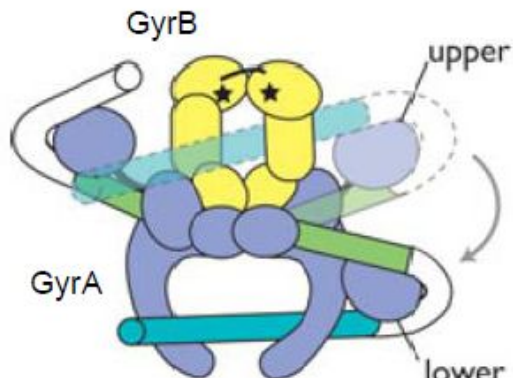
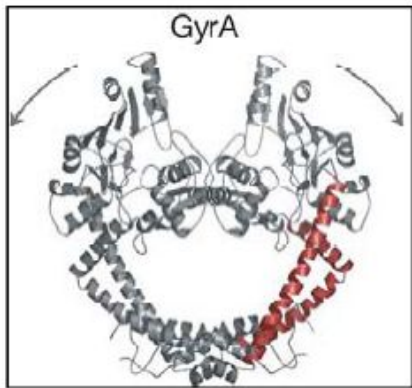
- ДНК-топоизомеразы , гираза, топо IV



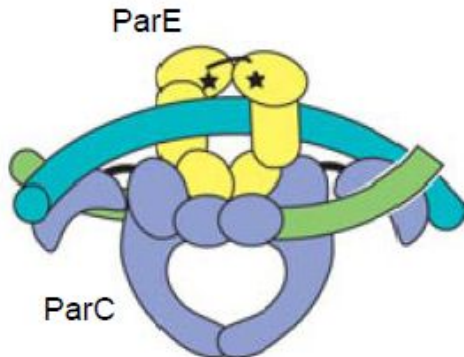
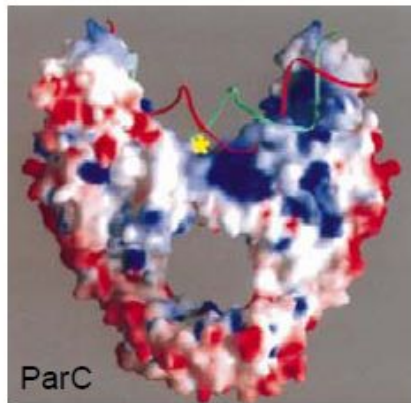
(a) ДНК-гираза: убирает супервитки
Происходит DSB - проходит заузленный тяж- разрыв зашивается

(b) Топо 4: убирает катенаны. - опять через DSB,
протягивание тяжа через разрыв и зашивание

Строение и механизм гираз

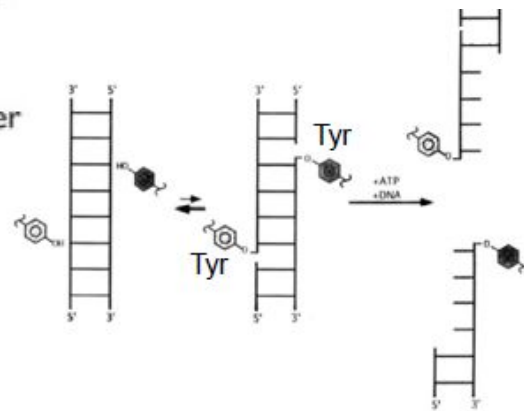


ДНК гираза



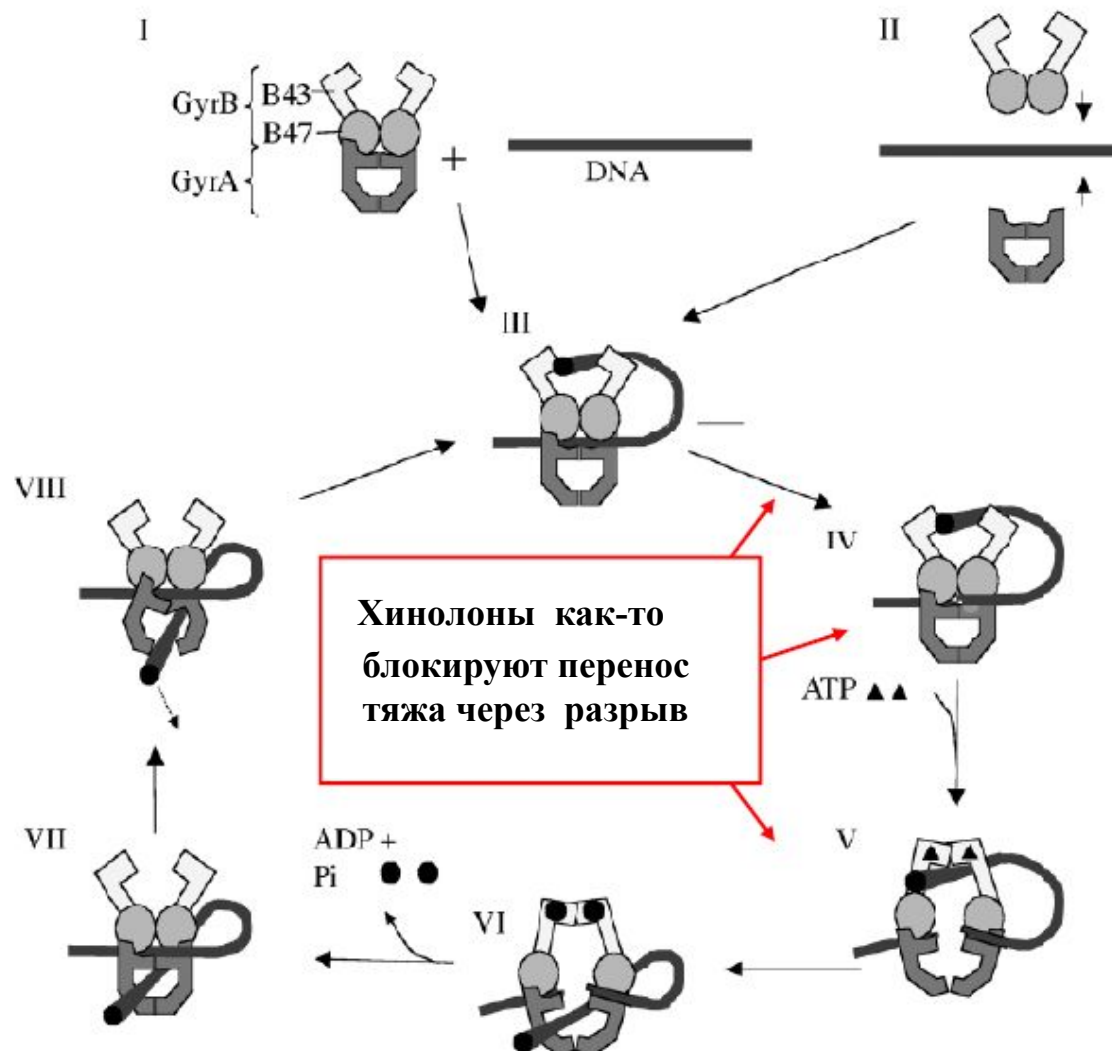
Топо IV

| ДНК гираза –
гетеротетramer
A2 (*gyrA*) +
B2 (*gyrB*)



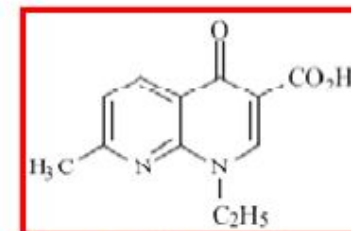
Топо IV –димер
ParC ~ *gyrA*
ParE ~ *gyrB*

Хинолоны – механизм



ДНК гираза –
гетеротетramer
A2 (*gyrA*) +
B2 (*gyrB*)

**Основная мишень
Хинолонов у Г-**



Налидиксовая к-та

Топо IV –димер

ParC ~ *gyrA*

ParE ~ *gyrB*

**Основная мишень
Хинолонов у Г+**

Типы хинолонов

1) Generation 1

налидиксовая к-та, оксолиновая –та
Пиперидиновая –та

2) Generation 2 анти - *Pseudomonas*,
Streptococcus *Staphylococcus*

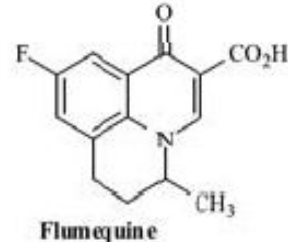
F+ Норфлоксацин, ципрофлоксцин,
Левофлоксацин

3) Generation 3 – анти *Pneumococcus*,
анаэробы

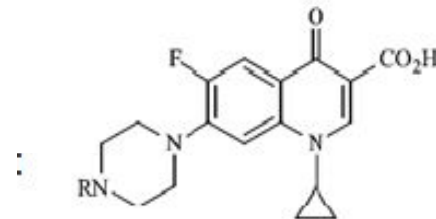
Спарфлоксацин грепафлоксацин

4) Generation 4 – анти *Pneumococcus*,
анаэробы

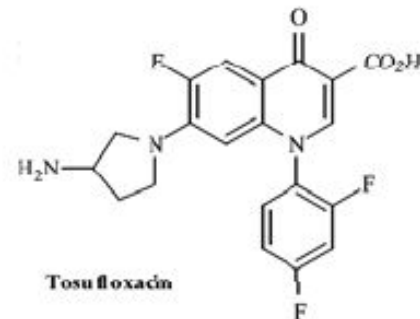
Тровафлоксацин, гемифлоксацин



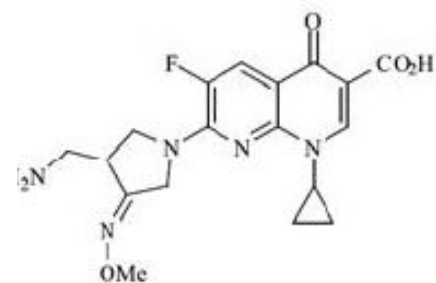
Flumequine



R = H - Ciprofloxacin
CH₃ - Daaofloxacin
Et - Enrofloxacin



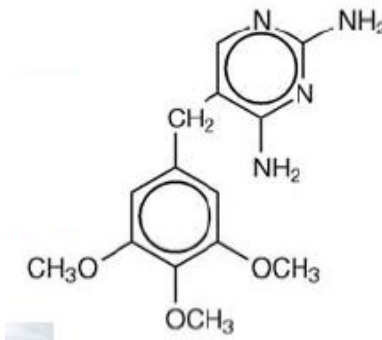
Tosufloxacin



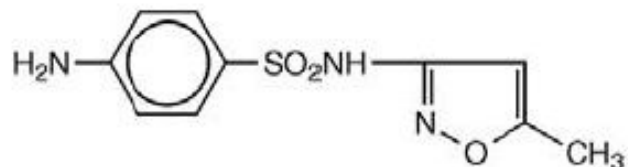
Gemifloxacin (GMFX)

Триметопримы

- Ингибиторы синтеза фолата - синтез дНТФ
- Аэробы, G+/G-
- Триметоприм - ингибитор синтеза дигидрофолиевой к-ты
- Конкурент парааминобензойной –ты у 7,8- дигидроптроат синтазы – уникальный для бактерий фермент
- Сульфометоксазол - -ингибитор синтеза тетра гидрофилиевой к-ты - дигидрофталат редуктаза (Пронтозил – пролекарство)

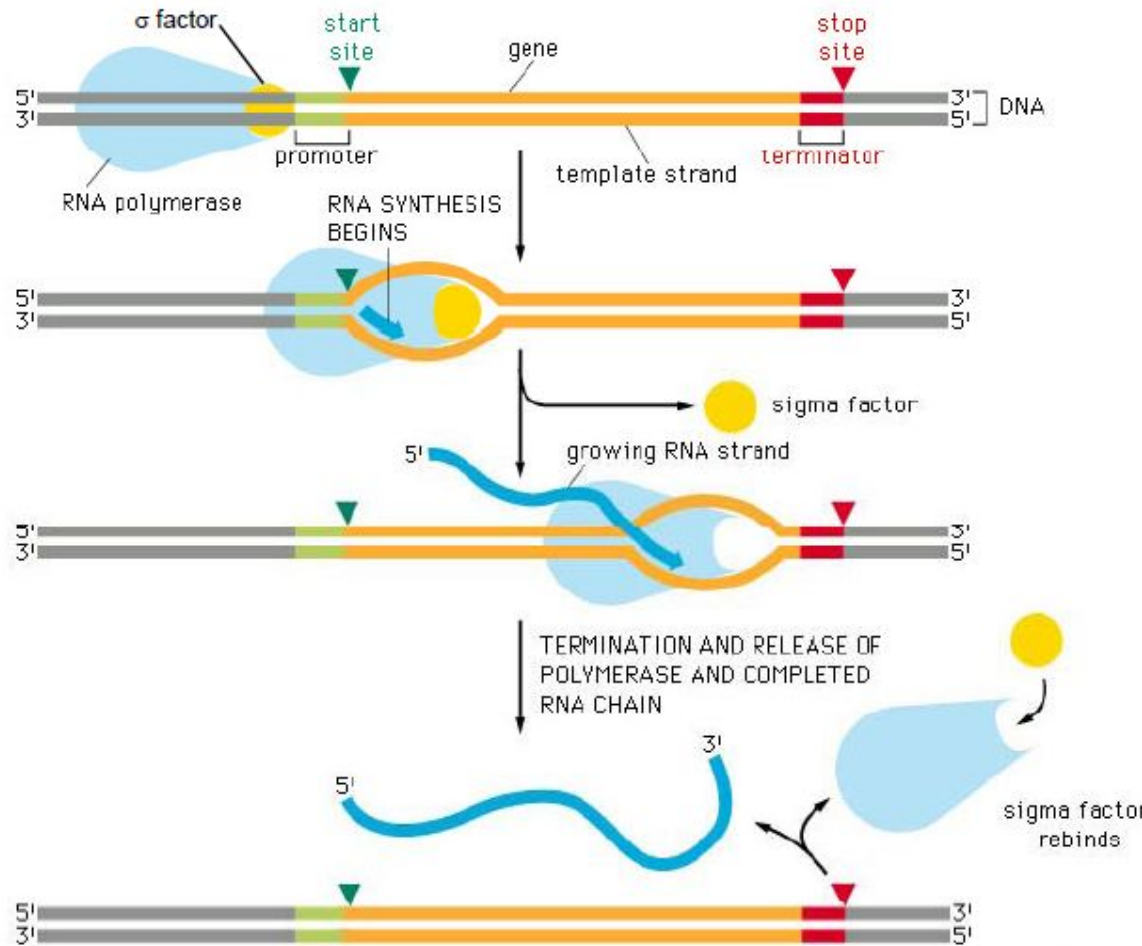


Триметоприм

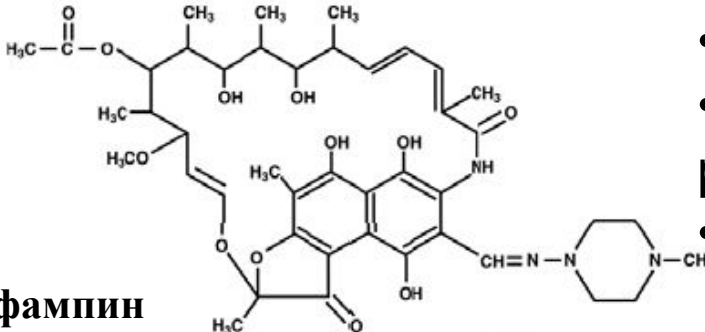


Сульфометоксазол

Транскрипция как мишень



Рифампицины

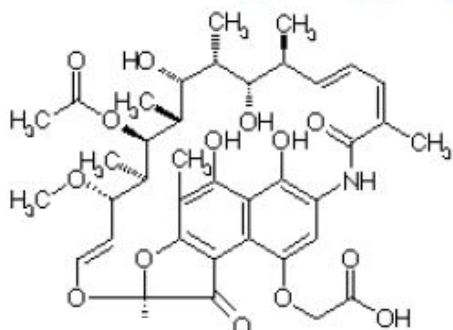
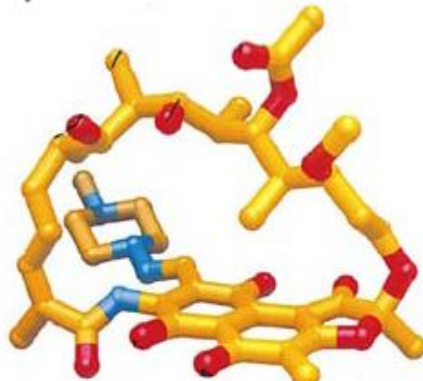


Рифампин

Рифампин

- АБ класса анзамицинов
- Полусинтетическое производное рифамицина
- Выделен в 1957 из *N. mediterranei*

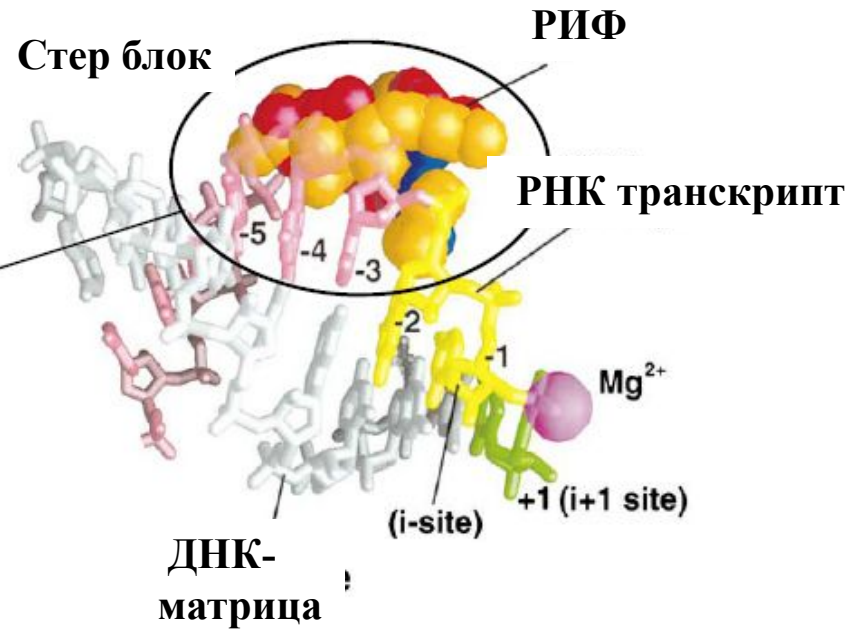
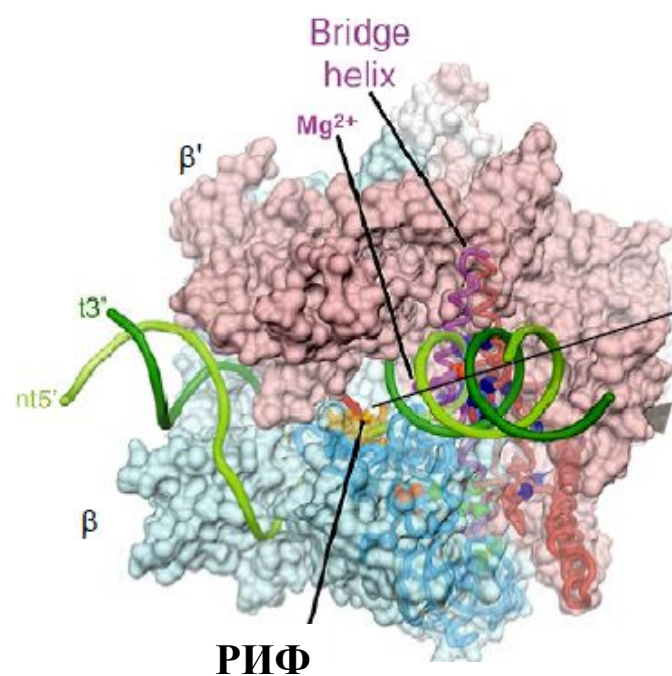
Селективный инг БакРНКпол
Связывается с β su $>12\text{\AA}$ от акт сайта
Не связывает ЭуРНКпол
Блокирует выход нового транскрипта



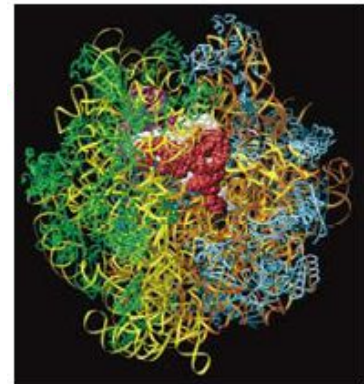
Рифамицин В

Бактериостатик, G+/-,
Для G- $>$ MIC (сложнее проникает)
В основном *Mycobacteria*
(туберкулез, проказа) и *Meningococci*
• Устойчивость быстро возникает
(мутации РНКпол)

Механизм связывания РИФ



Рибосома как мишень



Рибосома – сложно-организованная молекулярная машина

Существует множество способов нарушения функций трансляции

Наиболее распространенная природная мишень для антибиотиков

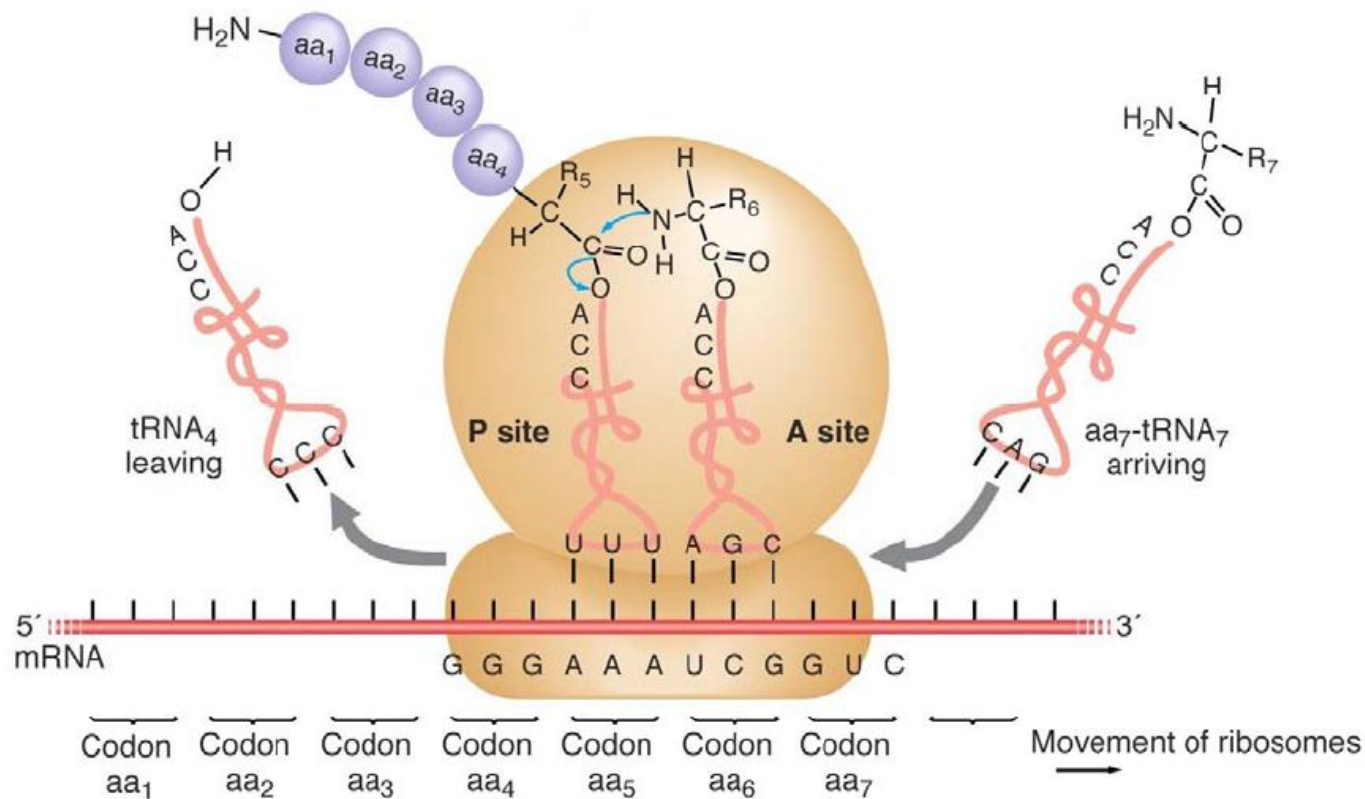
60% известных антибиотиков действуют на рибосому, взаимодействуя преимущественно с рРНК

Антибиотики препятствуют структурным переходам, не конкурируют с связыванием лигандов- не нужна высокая аффинность

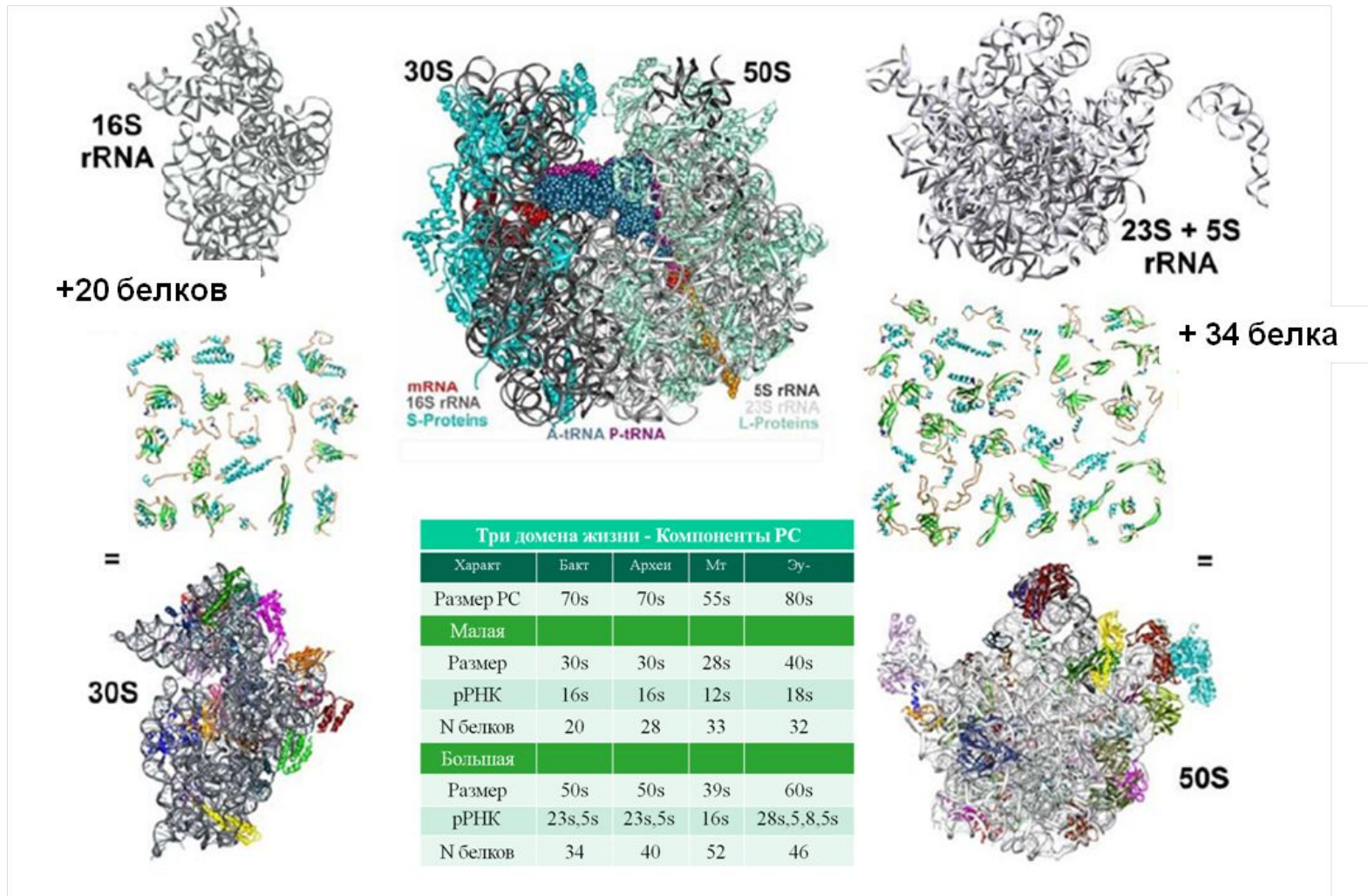
Основная мишень для открытия новых антибиотиков широкого спектра действия

Низкая частота возникновения резистентности

Этапы трансляции

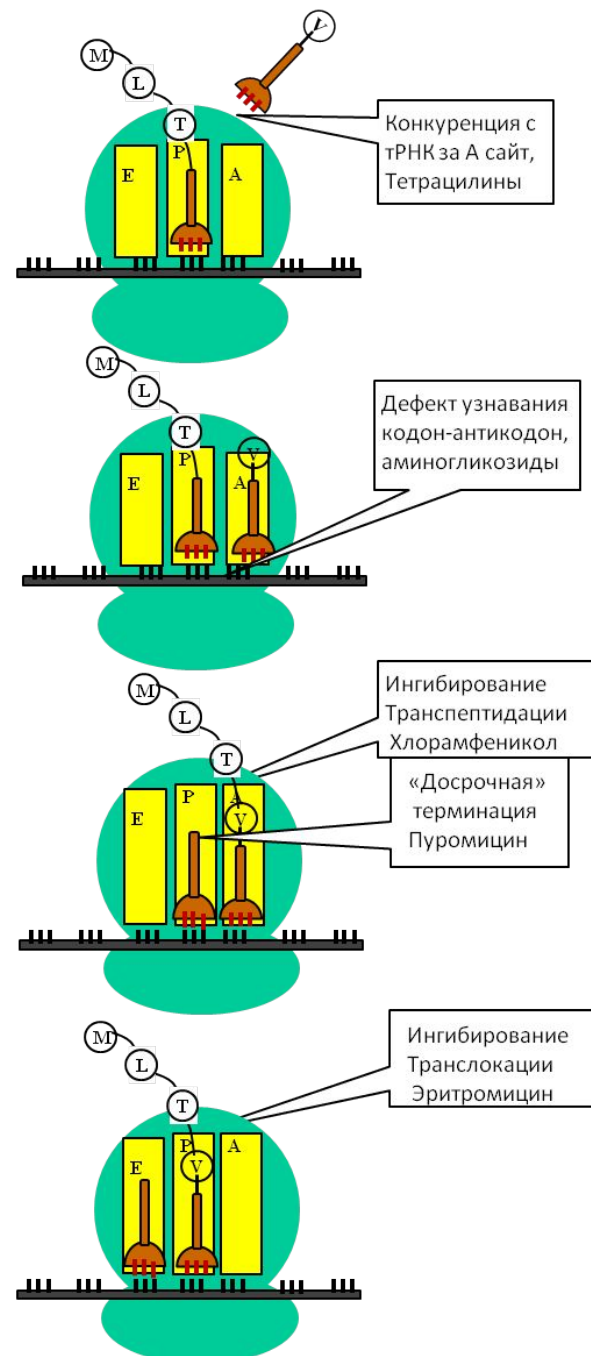


Состав бактериальной рибосомы

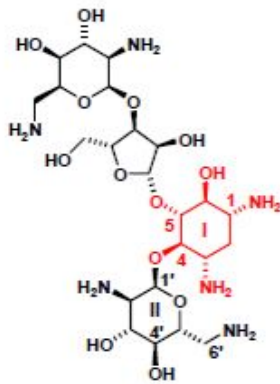


Антибиотики-ингибиторы трансляции

- Мишени – 30s или 50 s
- Должны попасть внутрь клеток
- • Классификация –
 - по хим структуре и по этапу
 - Рибосомного цикла
 - Аминогликозиды
 - Тетрациклины
 - Макролиды
 - Хлорамфеникол
 - Клиндамицин



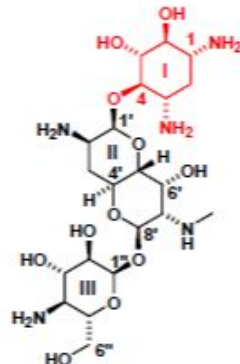
30 S субъединица как мишень действия аминогликозидов



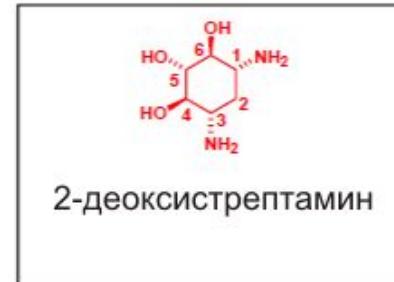
Неомицин
4,5 -двузамещенный



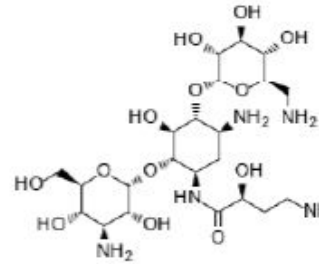
Тобрамицин
4,6-двузамещенный



Апрамицин
4-монозамещенный



2-деоксистрептамин



Амикацин

Выделены в 40-х годах из стрептомицетов. Ферментация - семисинтез

Не проникают через мембранны (позитивно заряжены)

Для проникновения в клетки используют кислород-зависимые транспортные системы (не активны против анаэробов)

Связываются в декодирующем сайте рибосомы и увеличивают частоту ошибок при трансляции.

Обладают бактерицидным действием

Лек формы - инъекции, наружные, ингаляционные

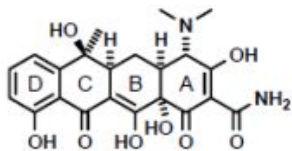
Используются в основном против серьезных грамм-отрицательных возбудителей:

E.coli, K.pneumonia, Proteus sp., Acinetobacter, Citrobacter, Enterobacter sp.,

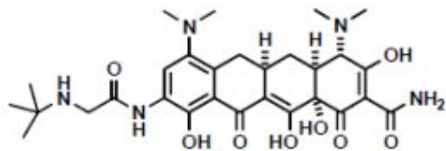
Serratia, Salmonella, Shigella, Pseudomonas aeruginosa



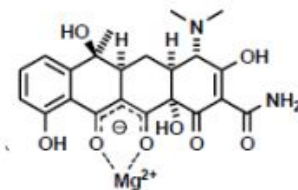
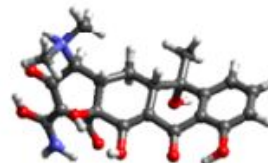
30 S субъединица как мишень действия тетрацикличес



Тетрациклин



Глицилглицин



Выделены в 1945- из стрептомицетов. Ферментация - семисинтез

Проникают через мембранны (позитивно заряжены)

У G- бактерий переносятся через порины внешней мембранны (в составе Mg++ комплексов)

Связываются в A- сайте рибосомы блокируя посадку аминоацил тРНК

Обладают бактериостатическим действием

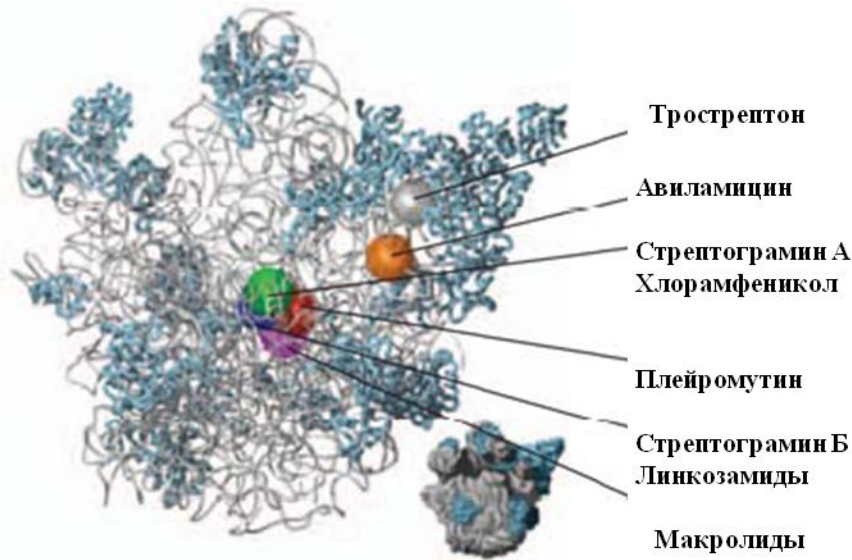
Лек формы - оральные

Используются в основном против G-/G+ возбудителей:

респираторные инфекции, венерические болезни, Helicobacter pylori

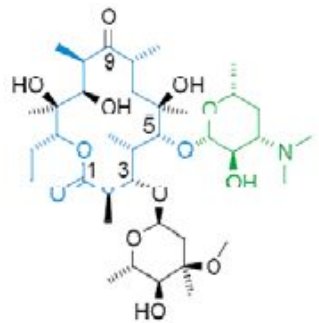
Устойчивость - модификация мишенией, TetA транспортер

50 S субъединица как мишень

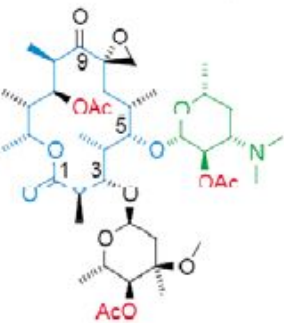


АБ	Микроб
Макро- кетолиды	<i>Haloarcola</i>
Карбомицин	---»----
Спиромицин	---»-----
Телитромицин	<i>Deinococcus</i>
Тролеандомицин	
Стрептограмины	
Виргиномицин	<i>Haloarcola</i>
Квинопристин	<i>Deinococcus</i>
Аналоги нуклеотидов	
Хлорамфеникол	<i>Deinococcus</i>
Бластицидин	<i>Haloarcola</i>
Линкозамиды	
Клиндамицин	<i>Haloarcola</i>

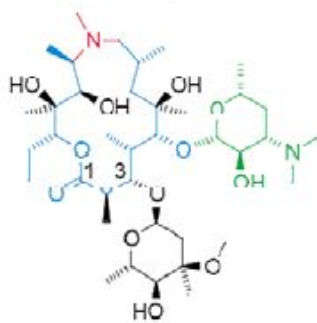
50 S субъединица как мишень действия макролидов



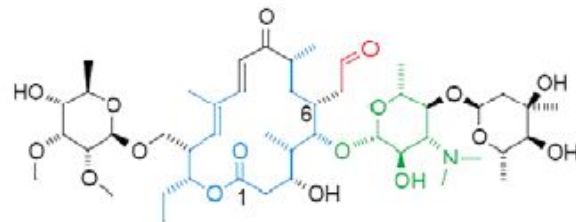
Эритромицин



Тролеандомицин



Азитромицин



Тилозин

Выделены впервые в 1949 г из *Streptomyces erythreus*

Получают ферментацией и семисинтезом

Природные макролиды кислотолабильны ($t_{1/2} \sim 1,5$ h) и обладают узким терапевтическим диапазоном (G+ *Staphylococci*, *Streptococci*, *Bacilli*)

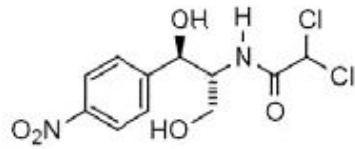
Полусинтетические аналоги обладают повышенной стабильностью ($t_{1/2}$ -35h) и широким спектром активности

Связываются с пептидилтрансферазным центром и блокируют выход вновь синтезируемой полипептидной цепи.

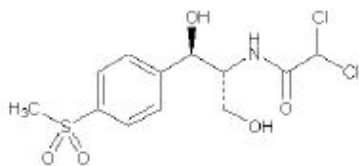
Используются орально, обладают высокой биодоступностью, хорошо проникают в органы и ткани

Резистенность – модификация сайта мишени и актиный выброс

50 S субъединица как мишень действия хлорамфеникола



Хлорамфеникол



Тиамфеникол

Выделен в 1947 г из *Streptomyces venezuele*

Получают ферментацией

Широкий спектр активности - G+/G-: тиф, менингит, бруцеллез

Бактериостатичны, оральное, местное или инъекционное применение

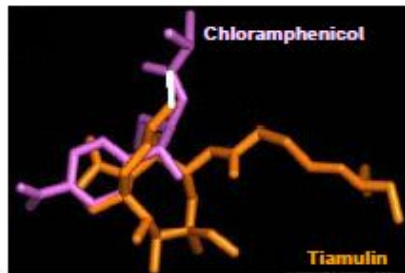
Токсичны – действуют на рибосомы митохондрий

Сейчас редко используются из-за побочных эффектов (анемия, повреждение костного мозга)

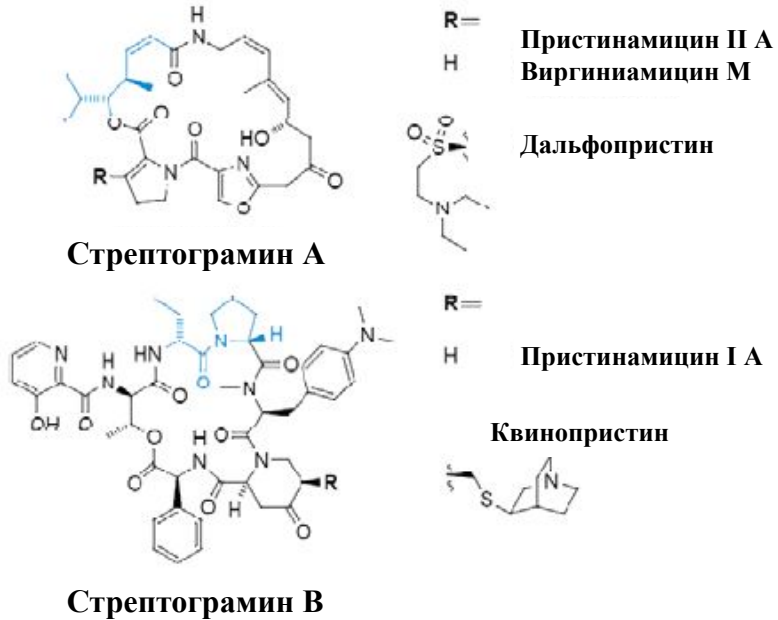
Связываются с пептидилтрансферазным центром 23 s rRNA и блокируют пептидный синтез в A-сайте

конкурируя с переходным состоянием

Резистенность – модификация структуры молекулы (ацетилирование).

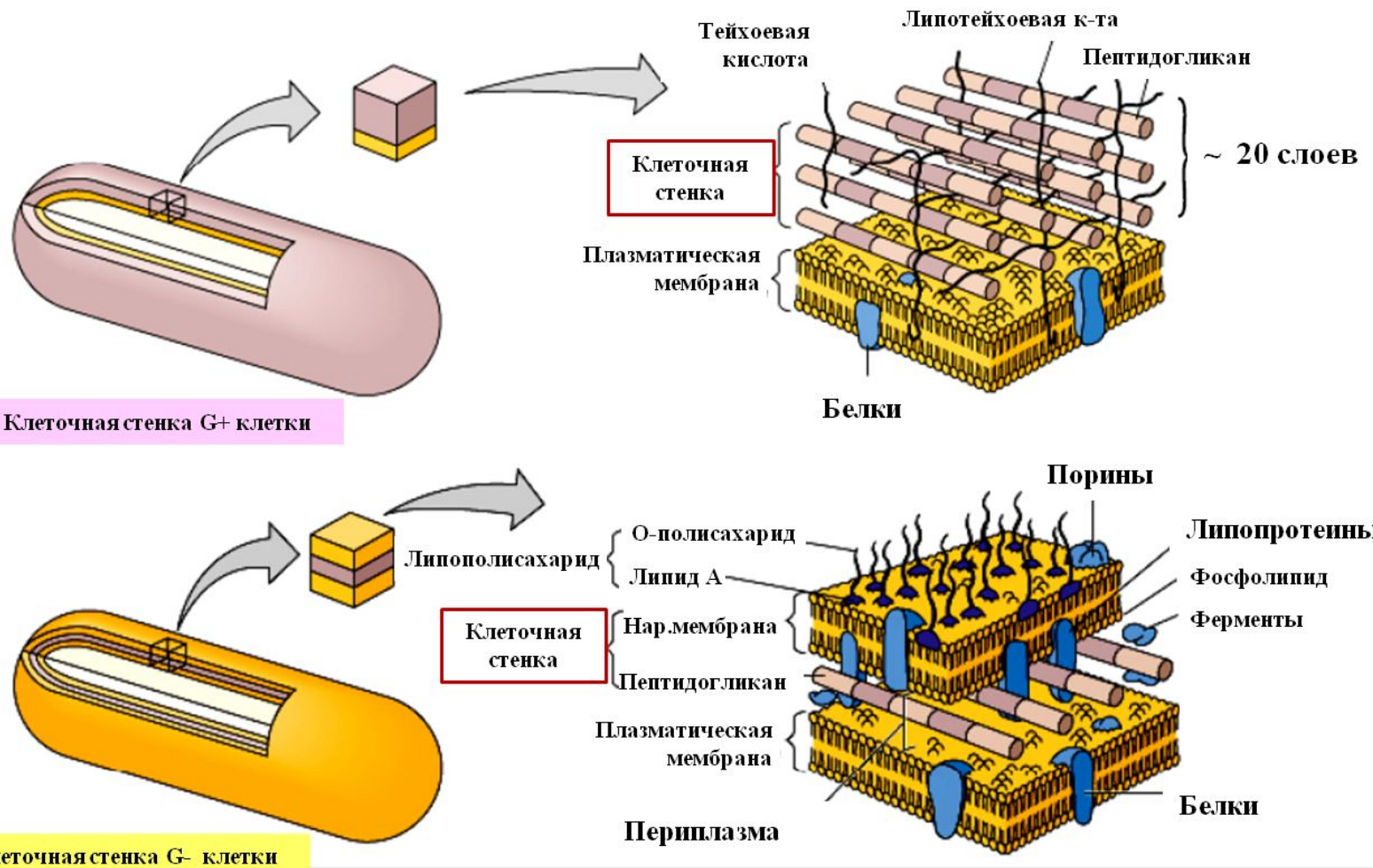


50 S субъединица как мишень действия стрептограминов

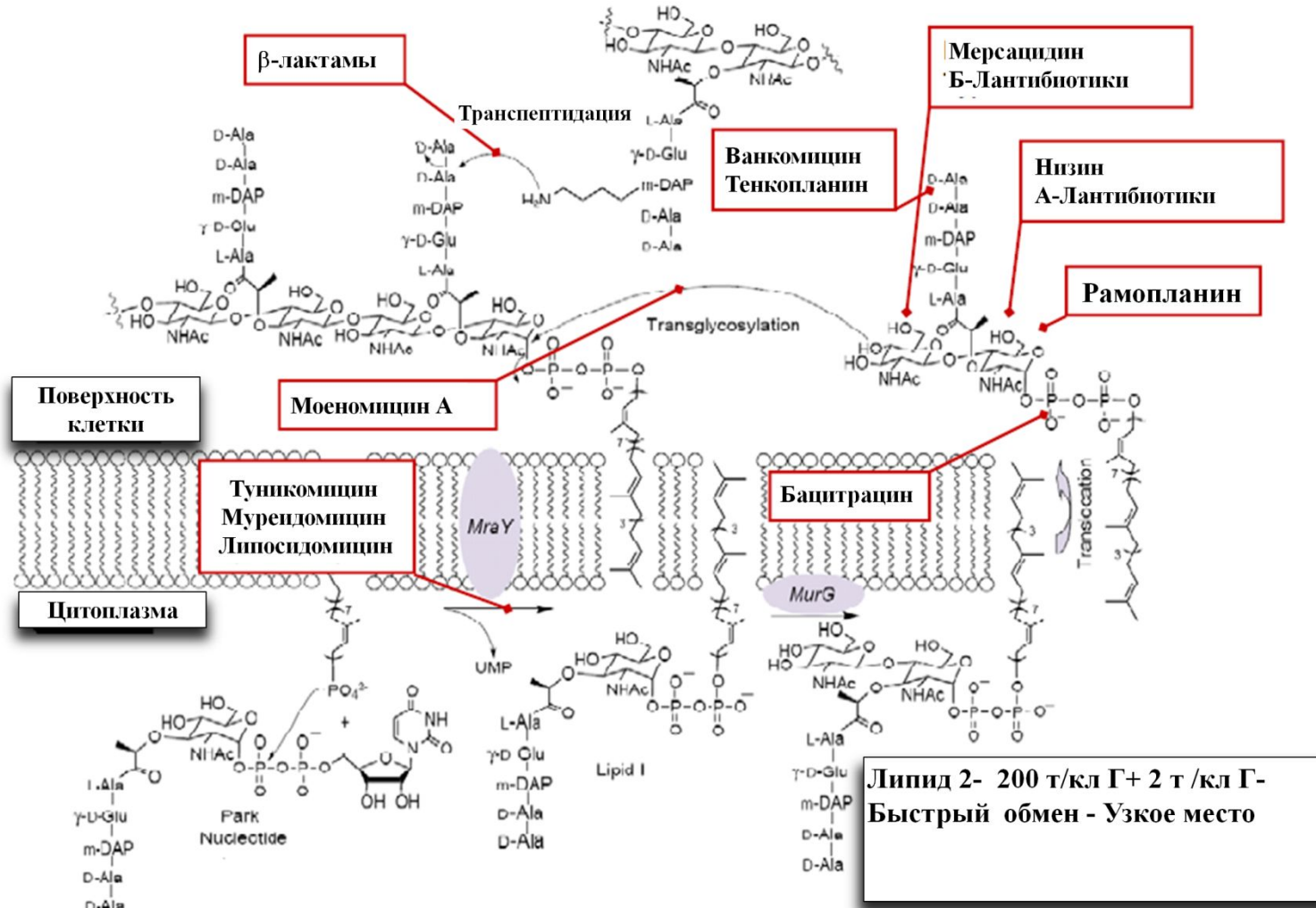


Выделены впервые в 1950х из *Streptomyces pristina spiralis*
Получают ферментацией и семисинтезом
Косинтез в одном продуценте
Действуют на резистентные к другим антибиотикам G+ *Staphylococci*, *Streptococci*, *Enterococci*
Полусинтетические аналоги обладают повышенной растворимостью
Связываются с пептидилтрансферазным центром и блокируют выход вновь синтезируемой полипептидной цепи.
Кооперативность – связывания StrA стимулирует связывание StrB
Используются для инъекций
Резистенность – модификация сайта мишени

Клеточные стенки как мишени

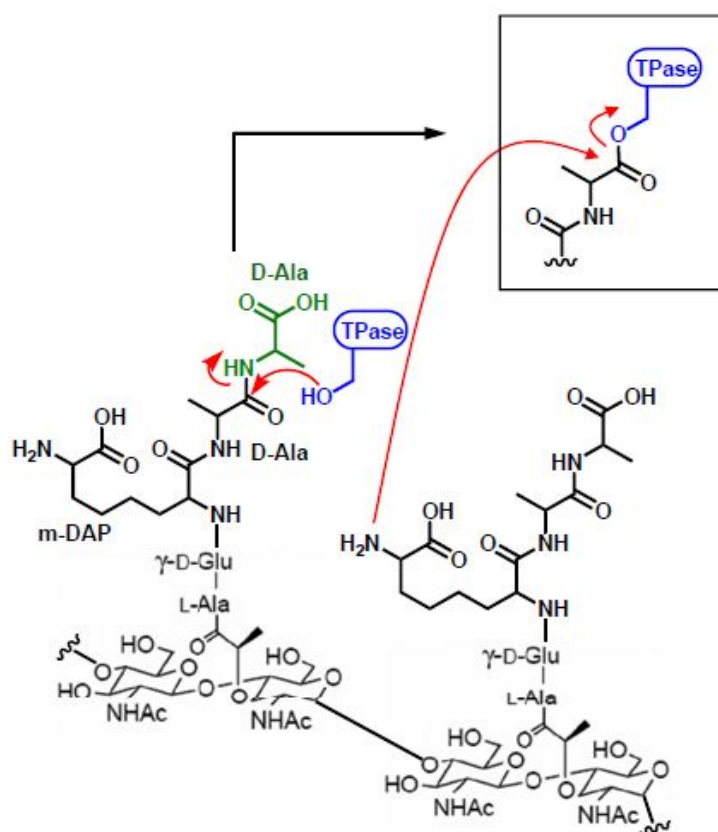


АБ-ингибиторы биосинтеза КС

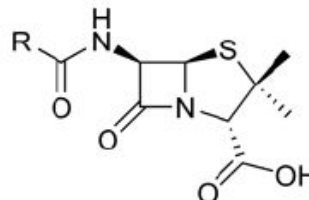


Мишени бета-лактамов

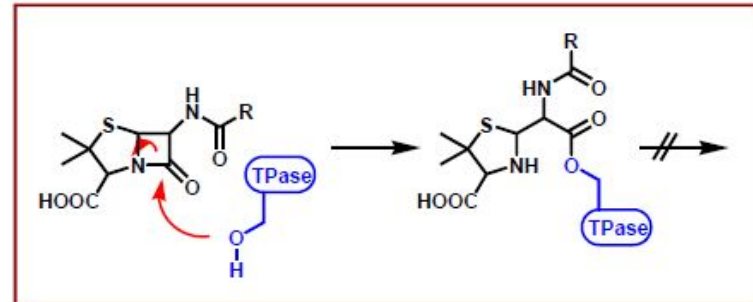
Сшивка пептидогликана



β-Лактамы = субстраты «самоубийцы»
ПГ транспептидаз



Пеницилли
н



β-Лактамазы могут снижать
эффективность
β-лактамных антибиотиков=>
устойчивость

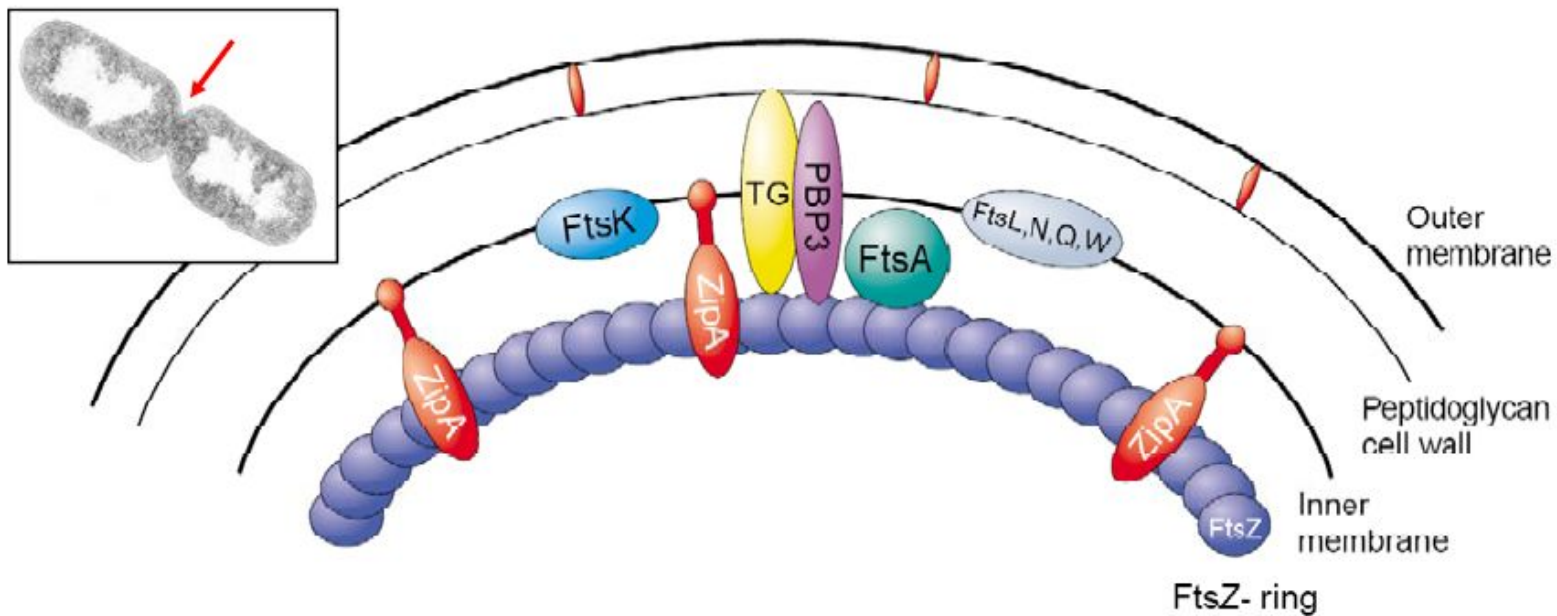
Ингибиторы КС- механизм 1 (литический)

- КС бактерий – ковалентно-сшитый полимерный матрикс пептидогликана
- Механическая прочность, устойчивость к осмотическому стрессу
- Степень сшивки ~ прочность
- Стабильность слоя – трансгликазилазы и пенициллин-связывающие белки (РВР-транспептидазы) - добавляют дисахариды пентапептидов на *пептидогликаны и сшивают их ковалентно*
- Бета-лактамы - ингибируют этап биосинтеза КС – образование пептидной связи – пеницилинирование активного центра РВР (Бета-лактам – аналог терминального D-аланин-D-аланина)
- Обработка клеток приводит к изменению формы и размера клеток, индукции стрессового ответа и лизису клеток
- Участвуют также автолизины – белки, высвобождаемые из КС под действием антибиотиков.

Ингибиторы КС- механизм 2 (нелитический)

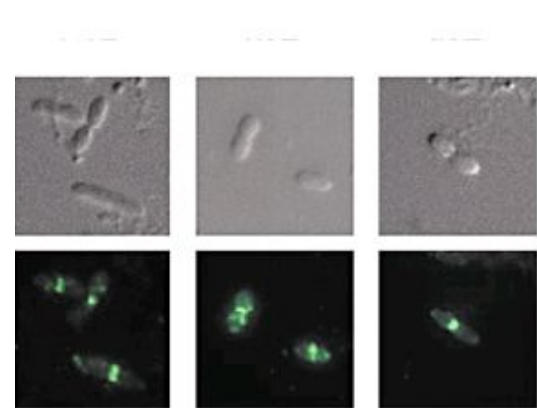
- Двукомпонентные системы – регуляция активности автолизина
- PBP1 ингибиторы – филаментация клеток, лизис
- PBP2 инг – изменяют форму без лизиса
- PBP3 инг – филаментация, клеточное деление
- Различные типы β -lactam - разная аффинность к PBP
- PBP1- β -lactam – наиболее эффективные индукторы пептидогликан гидролазы
- Филаментация – активация SOS ответа, экспрессия SulA, ингибитора образования перегородки клетки, связывает мономеры FtsZ, полимеризация которых приводит к образованию септы
- PBP3- β -lactam – индукция филаментации, стимуляция системы DpiAB - активатор SOS ответа.
- Летальность β -lactam может быть усиlena нокаутом DpiAB или *sulA*.
- *SulA* защищает от β -lactam экранируя FtsZ - подтверждено оптами по оверэкспрессии

Механизмы клеточного деления



Модель деления клетки *E.coli*

- FtsZ полимеры – кольцо в цитоплазме
- Кольцо связывается с мембраной через белки ZipA&FtsA
- Для образования слоя муреина в участке образования септы нужен белок PBP3
- Локализация комплекса FtsK,
- TG- трансгликозилаза

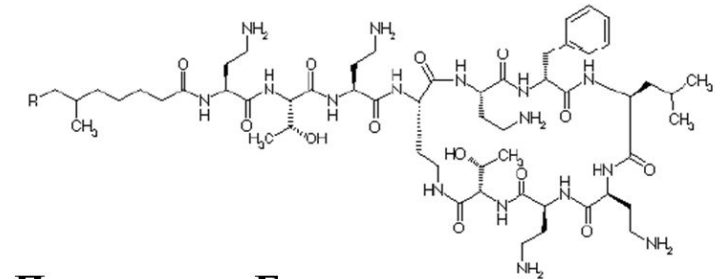
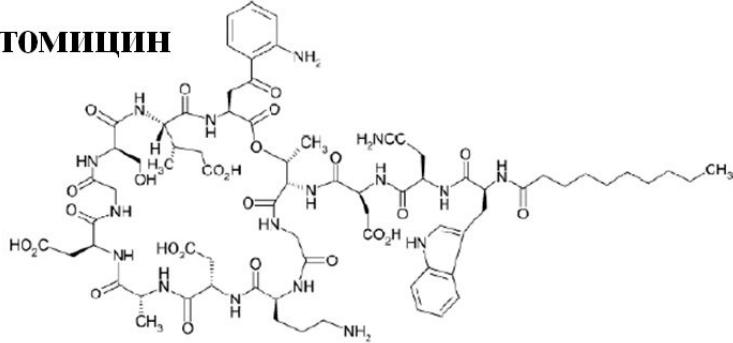


Липопептиды

- Нерибосомные катионные пептиды
- Внедряются в бактериальную мембрану
- пермеабилизация
- Местного действия – токсичные побочные эффекты - G+, G-, M/tuberculosis.

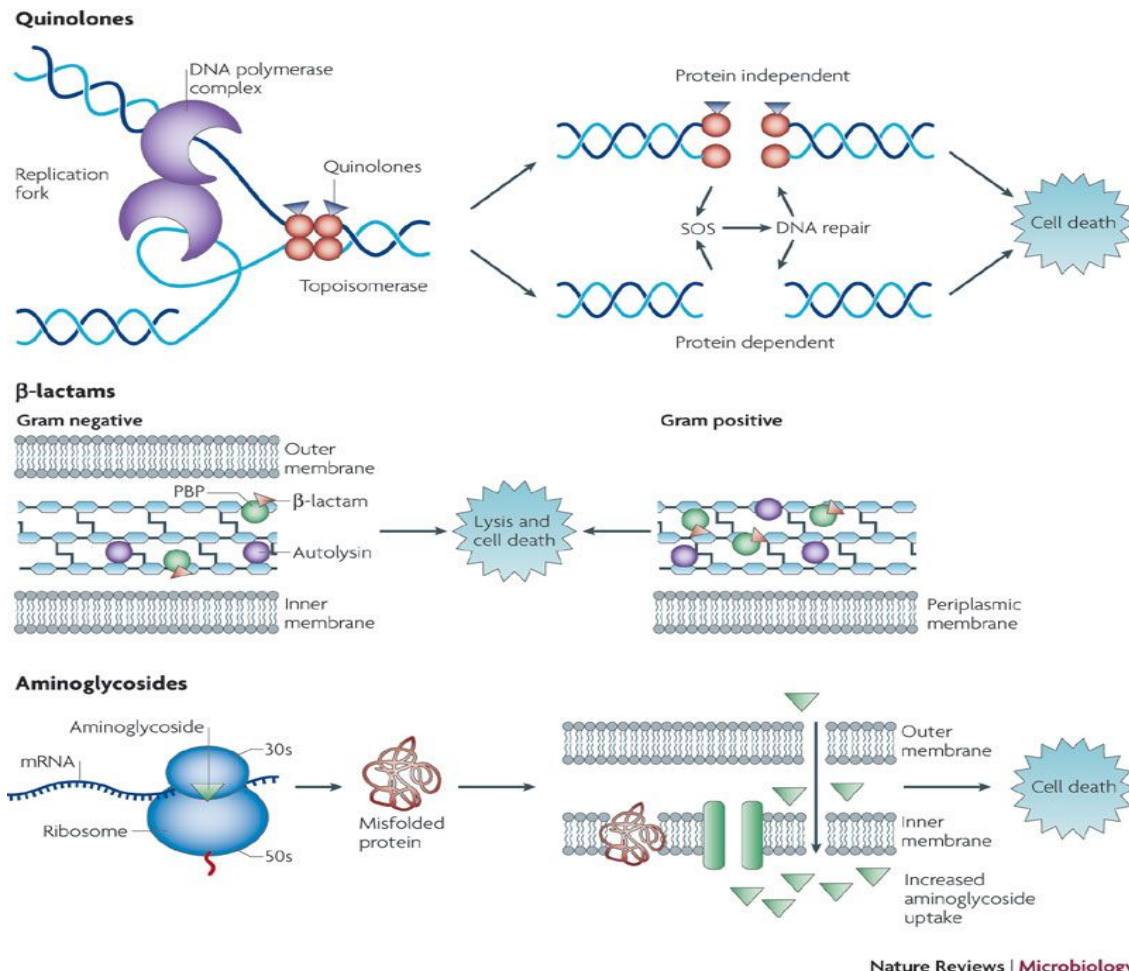
Также валиномицин, грамицидин С

Даптомицин



Полимиксин Б

Разные мишени и механизмы АБ...



Хинолоны – изменяют степень суперспирализации ДНК – связывают тороII или тороIV.,

- DNA DSB (может зависеть либо не зависеть от синтеза белка)

Бета-лактамы – ингибируют транспептидацию – Связывают РВР пептидогликанов (ПГ)

- Снижение синтеза ПГ и индукция автолизинов

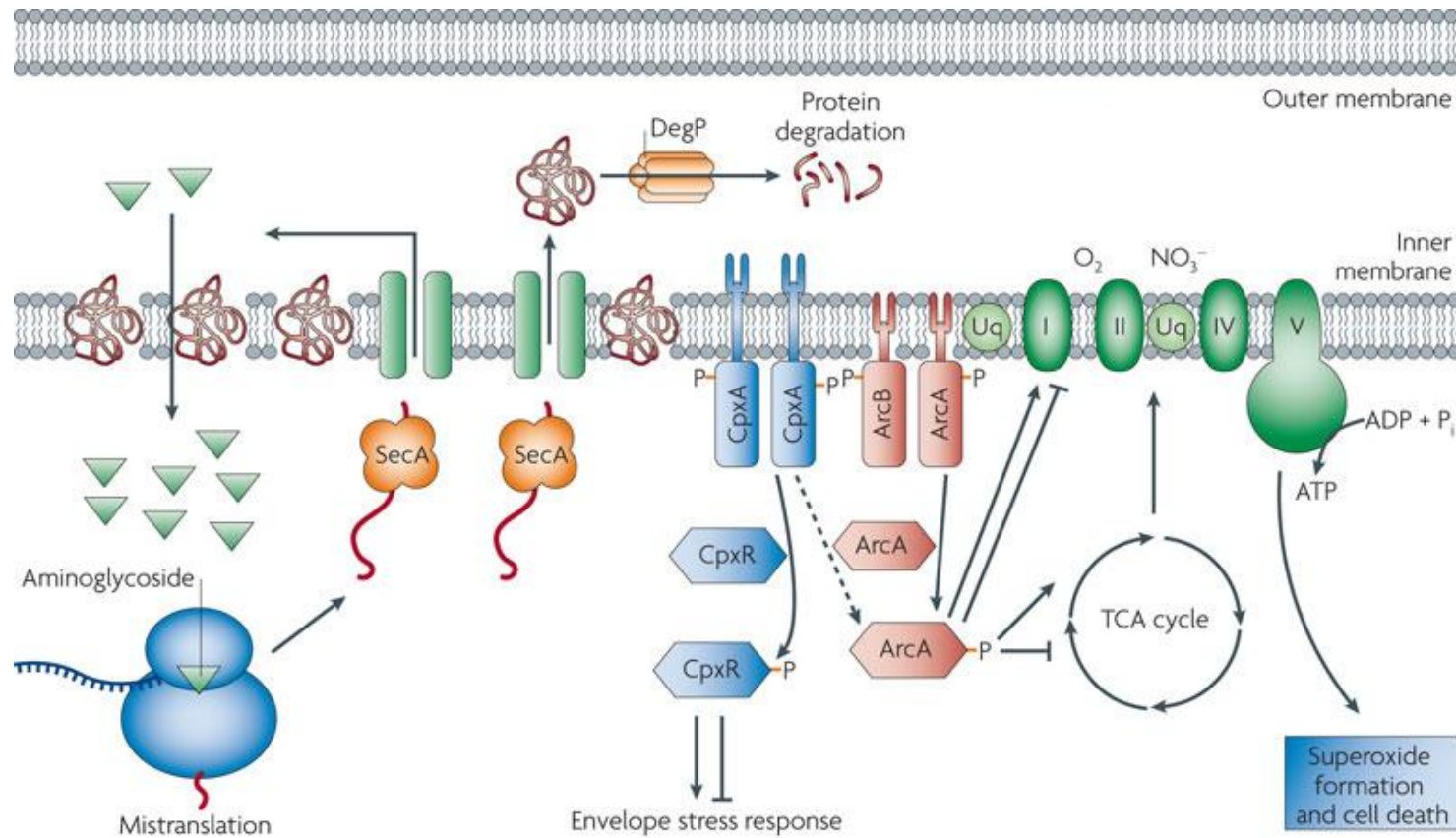
Аминогликозиды
Связывают ЗЛС Рибосомы
Ошибки трансляции – дефекты фолдинга мембранных белков –стимуляция поглощения АБ

- Мембранные эффекты, трансляция

Общий механизм АБ-индуцированной смерти клеток

- Обработка бактерицидными антибиотиками в летальных концентрациях приводит к образованию вредоносных гидрокил-радикалов через общий механизм оксидативной смерти клеток, что связано с изменениями центрального механизма (цикл ТКК) и метаболизма железа)

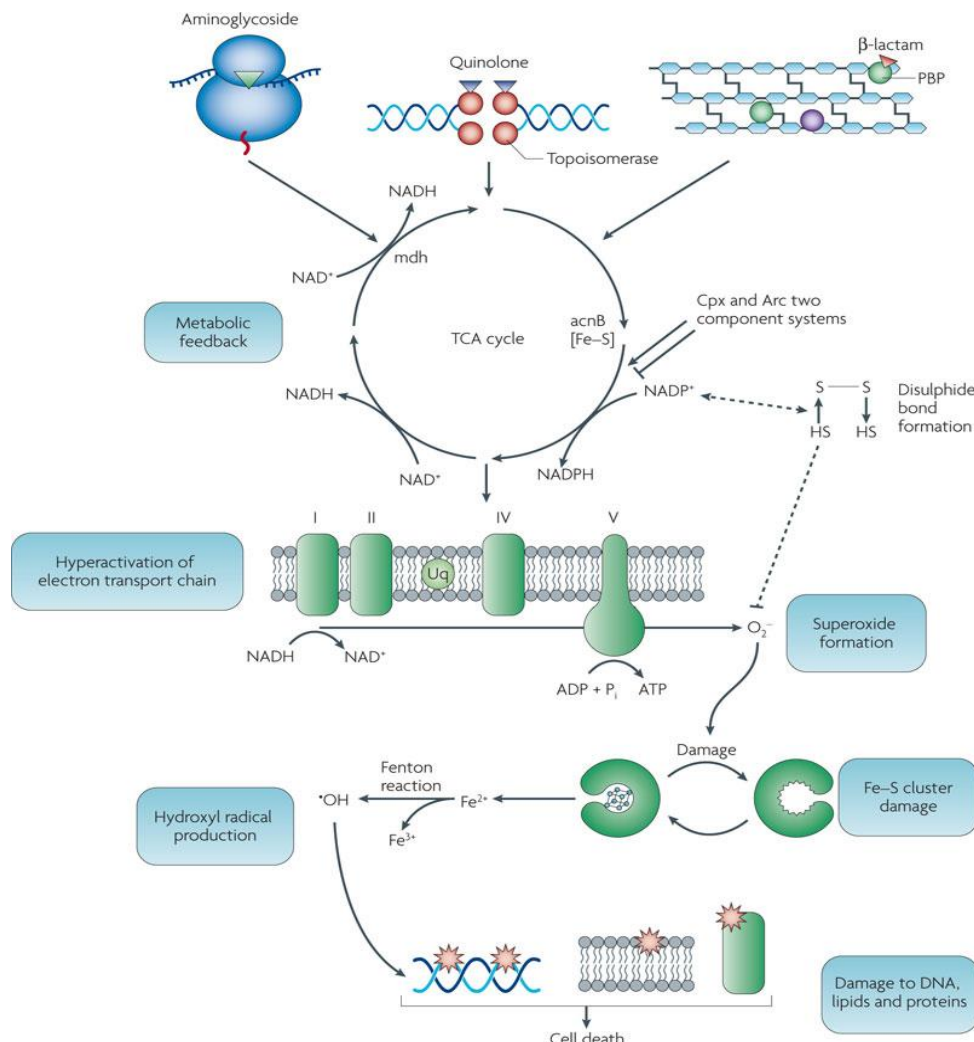
$$\bullet \text{АГ} \leq \text{HO}^-$$



АГ+РС-> мистрансляция, мисфолдинг мембр.белков .

Встраивание «неправильных» белков в мембр индукция 2-х компонентных систем Сpx и Arc. Активация Сpx и Arc - нарушение метаболизма и мембр. потенциала, образование летальных гидроксирадикалов

Разные мишени - общая причина АБ индуцированной смерти клетки



АБ-мишень
 NADH окисление
 (через цикл Кребса)
 гиперактивация эл.
 Транспортной цепи
 Образование супероксида ->
повреждение Fe–S кластеров
 Fe•OH радикалы (Реакция фентона)
повреждение ДНК, липидов, белков
 АБ индуцированная клеточная смерть.

Хин, β -lactams и АмГли – «апоптоз»

через 2-х компонентную систему Сpx +Arc.

С участием редокс-чувствительных белков